

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



Protest Under 37 CFR 1.291(a) In the Application of: Kreutzer et al. Serial No. 09/889,802

INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51)	International Patent Classification: C12N 15/11, A61K 31/713	A1	1 \ /	ational Publication Number: ational Publication Date:	WO 00/44895 03 August 2000 (03.08.2000)
(21) (22)	International Application Number: International Filing Date: 29 January		/DE00/00244 (29.01.2000)	Published	
(30)	Priority Data: 199 03 713 2 30 January 1999 (30, 199 56 568.6 24 November 1999 (2				
(60)	Parent Application or Grant KREUTZER, Roland [/]; (). LIMMER, Sto (). KREUTZER, Roland [/]; (). LIMMER, (). GASSNER, Wolfgang; ().				

(54) Title: METHOD AND MEDICAMENT FOR INHIBITING THE EXPRESSION OF A DEFINED GENE

(54) Titre: METHODE ET MEDICAMENT DESTINES A INHIBER L'EXPRESSION D'UN GENE DONNE

(57) Abstract

The invention relates to a medicament containing at least one double-stranded oligoribonucleotide (dsRNA) designed to inhibit the expression of a target gene. According to the invention, one strand of the dsRNA is at least in part complementary to the target gene.

(57) Abrégé

Médicament contenant au moins un oligoribonucléotide de structure à double brin (ARN bicaténaire), qui est destiné à inhiber l'expression d'un gène cible, un brin de l'ARN bicaténaire étant au moins partiellement complémentaire au gène cible.

(51) Internationale Patentklassifikation 7:



(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/44895

C12N 15/11, A61K 31/713	A1	(42) 1 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
		(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 3. August 2000 (03.08.00)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum: 29. Januar 2000 (BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE,
(30) Prioritätsdaten: 199 03 713.2 199 56 568.6 30. Januar 1999 (30.01.99) 24. November 1999 (24.11. (71)(72) Anmelder und Erfinder: KREUTZER, Roland Glotzdorf 26, D-95466 Weidenberg (DE). I Stephan (DE/DE); Leibnizstrasse 14, D-95447 (DE).	99) I (DE/DI LIMME	SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurosisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
(74) Anwalt: GASSNER, Wolfgang; Nägelsbachstrass D-91052 Erlangen (DE).	se 49	Veröffentlicht A. Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassener Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.
(54) Title: METHOD AND MEDICAMENT FOR INHI	BITING	THE EXPRESSION OF A DEFINED GENE
(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND MEDIKAMEN	r zur	HEMMUNG DER EXPRESSION EINES VORGEGEBENEN GENS
(57) Abstract		
		one double-stranded oligoribonucleotide (dsRNA) designed to inhibit the one of the dsRNA is at least in part complementary to the target gene.
(57) Zusammenfassung		
Die Erfindung betrifft ein Medikament mit mindeste der Expression eines Zielgens, wobei ein Strang der dsRN		n Oligoribonukleotid mit doppelsträniger Struktur (dsRNA) zur Hemmung indest abschnittsweise komplementär zum Zielgen ist.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauco	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	ĹU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Legiand	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	Œ	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	ΙL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda `
BY	Belmus	18	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	ΙT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KB	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CII	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KР	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Śudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SF.	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberta	SG	Singapur		

Description

Verfahren und Medikament zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens

10

Die Erfindung betrifft Verfahren nach den Oberbegriffen der 5 Ansprüche 1 und 2. Sie betrifft ferner ein Medikament und eine Verwendung doppelsträngiger Oligoribonukleotide sowie einen dafür kodierenden Vektor.

15

20

25

Ein solches Verfahren ist aus der nachveröffentlichten WO
10 99/32619 bekannt. Das bekannte Verfahren zielt auf die Hemmung
der Expression von Genen in Zellen von Invertebraten ab. Dazu
ist es erforderlich, daß das doppelsträngige Oligoribonukleotid eine zum Zielgen identische Sequenz mit einer Länge von
mindestens 50 Basen aufweist. Zur Erzielung einer effizienten
15 Hemmung ist eine Länge der identischen Sequenz von 300 bis
1000 Basenpaare erforderlich. Der Herstellungsaufwand eines
solchen Oligoribonukleotids ist hoch.

30

35

40

Die DE 196 31 919 C2 beschreibt eine Anti-Sinn-RNA mit beson20 deren Sekundärstrukturen, wobei die Anti-Sinn-RNA in Form eines sie kodierenden Vektors vorliegt. Bei der Anti-Sinn-RNA
handelt es sich um ein RNA-Molekül, das komplementär zu Bereichen der mRNA ist. Durch Bindung an diese Bereiche wird eine
Hemmung der Genexpression bewirkt. Diese Hemmung kann insbe25 sondere zur Diagnose und/oder Therapie von Erkrankungen, z.B.
Tumorerkrankungen oder viralen Infektionen, eingesetzt werden.
- Die Anti-Sinn-RNA muß nachteiligerweise in einer Menge in
die Zelle eingebracht werden, die mindestens genauso groß wie
die Menge der mRNA ist. Die Wirksamkeit der bekannten Anti30 Sinn-Verfahren ist nicht besonders hoch.

45

50

Aus der US 5,712,257 ist ein Medikament bekannt, das fehlgepaarte doppelsträngige RNA (dsRNA) und biologisch aktive fehlgepaarte Bruchstücke von dsRNA in Form eines ternären Komple-

xes mit einem oberflächenaktiven Mittel enthält. Die dabei verwendete dsRNA besteht aus synthetisch hergestellten Nukleinsäureeinzelsträngen ohne definierte Basensequenz. Die Einzelstränge gehen nicht-reguläre, sogenannte "Nicht-Watson-Crick"-Basenpaarungen miteinander ein, so daß fehlgepaarte Doppelstränge gebildet werden. Die bekannte dsRNA dient zur Hemmung der Vermehrung von Retroviren, wie HIV. Die Vermehrung des Virus kann gehemmt werden, wenn nicht-sequenzspezifische dsRNA in die Zellen eingebracht wird. Es kommt dabei zu einer Induktion von Interferon, wodurch die Virusvermehrung gehemmt werden soll. Der hemmende Effekt bzw. die Wirksamkeit dieses Verfahrens ist gering.

Aus Fire, A. et.al, NATURE, Vol. 391, pp. 806 ist es bekannt,

daß dsRNA, deren einer Strang abschnittsweise komplementär zu
einem zu hemmenden Gen eines Fadenwurms ist, die Expression
dieses Gens mit einer hohen Wirksamkeit hemmt. Es wird die
Auffassung vertreten, daß die besondere Wirksamkeit der verwendeten dsRNA in Zellen des Fadenwurms nicht auf dem Anti
Sinn-Prinzip beruht, sondern möglicherweise auf katalytische
Eigenschaften der dsRNA bzw. durch sie induzierte Enzyme zurückzuführen ist. - Über die Wirksamkeit spezifischer dsRNA in
bezug auf die Hemmung der Genexpression, insbesondere in Säugerzellen und humanen Zellen, ist in diesem Artikel nichts

ausgesagt.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, die Nachteile nach dem Stand der Technik zu beseitigen. Es soll insbesondere ein möglichst effizientes Verfahren, Medikament bzw. eine mög10 lichst effiziente Verwendung zur Herstellung eines Medikaments angegeben werden, mit dem/der eine besonders wirksame Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens bewirkbar ist.

WO 00/44895 PCT/DE00/00244

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

3

Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Ansprüche 1, 2, 37, 38 und 74 und 75 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen ergeben sich aus den Ansprüchen 3 bis 36, 39 bis 73 und 76 bis 112.

5 Nach Maßgabe der verfahrensseitigen Erfindungen ist jeweils vorgesehen, daß der zum Zielgen komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgenden Nukleotidpaare aufweist.

Erfindungsgemäß sind ein Oligoribonukleotid oder ein dafür ko10 dierender Vektor vorgesehen. Das Oligoribonukleotid weist zumindest abschnittsweise eine definierte Nukleotidsequenz auf.

Der definierte Abschnitt kann auf den komplementären Bereich I
beschränkt sein. Es kann aber auch sein, daß das doppelsträngige Oligoribonukleotid insgesamt eine definierte Nukleotidse15 quenz aufweist.

Es hat sich überraschenderweise gezeigt, daß bereits bei einer Länge des komplementären Breichs I von höchstens 49 Basenpaaren eine wirksame Hemmung der Expression des Zielgens erreicht werden kann. Entsprechende Oligoribonukleotide können mit geringerem Herstellungsaufwand bereitgestellt werden.

Insbesondere dsRNA mit einer Länge von mehr als 50 Nukleotidpaaren induziert in Säugerzellen und humanen Zellen be25 stimmte zelluläre Mechanismen, z.B. die dsRNA-abhängige Proteinkinase oder das 2-5A-System. Das führt zum Verschwinden
des durch die eine definierte Sequenz aufweisende dsRNA vermittelten Interferenzeffektes. Dadurch wird die Proteinbiosynthese in der Zelle blockiert. Insbesondere dieser Nachteil
30 wird durch die vorliegende Erfindung beseitigt.

Weiterhin ist die Aufnahme von dsRNA mit kurzer Kettenlänge in die Zelle bzw. in den Zellkern gegenüber längerkettigen dsRNAs deutlich erleichtert.

15

20

10

25

30

35

40

45

Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, daß die dsRNA oder der Vektor verpackt in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, vorliegt. Die dsRNA oder der Vektor kann gleichfalls in virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder enzymatischem Weg hergestellte künstliche Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen sein. – Die vorgenannten Merkmale ermöglichen ein Einschleusen der dsRNA bzw. des Vektors in vorgegebene Zielzellen.

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal weist die dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare auf. Die dsRNA kann also länger als der zum Zielgen komplementäre Bereich I sein. Der komplementäre Bereich I kann endständig angeordnet oder in die dsRNA eingeschaltet sein. Eine solche dsRNA bzw. ein zur Kodierung derselben vorgesehener Vektor können synthetisch bzw. enzymatisch mit gängigen Verfahren hergestellt werden.

20 Das zu hemmende Gen wird zweckmäßigerweise in eukaryontischen Zellen exprimiert. Das Zielgen kann aus der folgenden Gruppe ausgewählt sein: Onkogen, Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen. Es kann auch in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimiert werden. Es kann Be-25 standteil eines, vorzugsweise humanpathogenen, Virus oder Viroids sein. - Das vorgeschlagene Verfahrenmöglicht die Herstellung von Mitteln zur Therapie genetisch gesteuerter Krankheiten, z.B. Krebs, viraler Erkrankungen oder Morbus Alzheimer.

Das Virus oder Viroid kann auch ein tier- oder planzenpathogenes Virus oder Viroid sein. In diesem Fall erlaubt das erfindungsgemäße Verfahren auch die Bereitstellung von Mitteln zur Behandlung von Tier- oder Pflanzenkrankheiten.

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal ist die dsRNA abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet. Ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II wird aus zwei separaten RNA-Einzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen RNA-Einzelstrangs gebildet

10 Die Enden der dsRNA können modifiziert werden, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge entgegenzuwirken. Eine Dissoziation tritt insbesondere bei Verwendung niedriger Konzentrationen oder kurzer Kettenlängen auf. Zur besonders wirksamen Hemmung der Dissoziation kann der

durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vorzugsweise zwei, weitere chemische Verknüpfung/en erhöht werden. - Eine erfindungsgemäße dsRNA, deren Dissoziation vermindert ist, weist eine höhere Stabilität gegen enzymatischen und chemischen Ab-

20 bau in der Zelle bzw. im Organismus auf.

Insbesondere bei Verwendung eines erfindungsgemäßen Vektors kann der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet wird. Die Nukleotide sind im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau zweckmäßigerweise chemisch modifiziert.

Die chemische Verknüpfung wird zweckmäßigerweise durch eine 30 kovalente oder ionische Bindung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waalsoder Stapelungswechselwirkungen, oder durch Metall-Ionenkoordination gebildet. Sie kann nach einem besonders vorteilhaften Ausgestaltungsmerkmal an mindestens einem, vorzugs-

10

15

20

25

30

35

40

45

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

30

weise an beiden, Ende/n des komplementären Bereichs II hergestellt werden.

Es hat sich weiter als vorteilhaft erwiesen, daß die chemische

Verknüpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet wird, wobei die Verbindungsgruppen vorzugsweise Poly(oxyphosphinicooxy-1,3-propandiol) - und/oder Polyethylenglycol-Ketten sind. Die chemische Verknüpfung kann auch durch in
den komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzte

Purinanaloga gebildet werden. Von Vorteil ist es ferner, daß
die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II eingeführte Azabenzoleinheiten gebildet wird. Sie kann
außerdem durch in den komplementären Bereichen II anstelle von
Nukleotiden benutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet wer15 den.

Es hat sich als zweckmäßig erwiesen, daß zur Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestens eine der folgenden Gruppen benutzt wird: Methylenblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugs20 weise Bis-(2-chlorethyl)-amin; N-acetyl-N'-(p-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; 4-Thiouracil; Psoralen. Ferner kann die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträngigen Bereichs angebrachte Thiophosphoryl-Gruppen gebildet werden. Vorzugsweise wird die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen Bereichs durch Tripelhelix-Bindungen hergestellt.

Die chemische Verknüpfung kann zweckmäßigerweise durch ultraviolettes Licht induziert werden.

Die Nukleotide der dsRNA können modifiziert sein. Dies wirkt einer Aktivierung einer von doppelsträngiger RNA abhängigen Proteinkinase, PKR, in der Zelle entgegen. Vorteilhafterweise ist mindestens eine 2'-Hydroxylgruppe der Nukleotide der dsRNA

15

20

25

30

35

40

45

50

55

30

7

in dem komplementären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt. Mindestens ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II kann auch ein sogenanntes "locked nucleotide" mit einem, vorzugsweise durch eine 2'-0, 4'-C-Methylenbrücke, chemisch modifizierten Zuckerring sein. Vorteilhafterweise sind mehrere Nukleotide "locked nucleotides".

Nach einer weiteren besonders vorteilhaften Ausgestaltung ist vorgesehen, daß die dsRNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Hüllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon umgeben wird. Das Hüllprotein kann vom Polyomavirus abgeleitet sein. Es kann das Hüllprotein das Virus-Protein 1 (VP1) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthalten. Die Verwendung derartiger Hüllproteine ist z.B. aus der DE 196 18 797 A1 bekannt, deren Offenbarungsgehalt hiermit einbezogen wird. – Die vorgenannten Merkmale erleichtert wesentlich das Einführen der dsRNA bzw. des Vektors in die Zelle.

Vorzugsweise ist bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt. Das gebildete 25 Konstrukt ist besonders stabil.

Die dsRNA kann zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär sein. - Die Zelle kann eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle sein.

Es können mindestens zwei voneinander verschiedene dsRNAs oder mindestens ein dafür kodierender Vektor in die Zelle eingeführt werden, wobei ein Strang jeder dsRNA zumindest abschnittsweise komplementär zu jeweils einem von mindestens

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

zwei verschiedenen Zielgenen ist. Dadurch ist es möglich gleichzeitig die Expression mindestens zwei verschiedener Zielgene zu hemmen. Um die Expression einer von doppelsträngiger RNA abhängigen Proteinkinase, PKR, in der Zelle zu unterdrücken, ist eines der Zielgene vorteilhafterweise das PKR-Gen. Dadurch kann die PKR-Aktivität in der Zelle wirksam unterdrückt werden.

Nach Maßgabe der Erfindung ist ferner ein Medikament mit min10 destens einem Oligoribonukleotid mit doppelsträngiger Struktur
(dsRNA) zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens
vorgesehen, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. Es hat sich überraschend gezeigt, daß eine solche dsRNA sich
15 als Medikament zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen
Gens in Säugerzellen eignet. Die Hemmung wird im Vergleich zur
Verwendung einzelsträngiger Oligoribonukleotide bereits bei
Konzentrationen bewirkt, die um mindestens eine Größenordnung
niedriger sind. Das erfindungsgemäße Medikament ist hoch wirk20 sam. Es sind geringere Nebenwirkungen zu erwarten.

Nach weiterer Maßgabe der Erfindung ist ein Medikament mit mindestens einem Vektor zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) zur Hem-25 mung der Expression eines vorgegebenen Zielgens vorgesehen, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. - Das vorgeschlagene Medikament weist die vorgenannten Vorteile auf. Durch die Verwendung eines Vektors können insbesondere Her-30 stellungskosten eingespart werden.

Nach einer besonders vorteilhaften Ausgestaltung weist der komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare auf. – Es hat sich überraschenderweise gezeigt, WO 00/44895 PCT/DE00/00244

. . .

daß bereits bei einer Länge des komplementären Bereichs I von höchstens 49 Basenpaaren eine effiziente Hemmung der Expression des Zielgens erreicht werden kann. Entsprechende Oligoribonukleotide können mit geringerem Herstellungsaufwand bereitgestellt werden.

15

20

25

30

35

40

5

10

Nach weiterer Maßgabe der Erfindung ist eine Verwendung eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines 10 vorgegebenen Zielgens vorgesehen, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. – Überraschenderweise eignet sich eine solche dsRNA zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens. Bei einer Verwendung von dsRNA wird die Hemmung im Vergleich zur Verwendung einzelsträngiger Oligoribonukleotide schon bei um eine Größenordnung geringeren Konzentrationen bewirkt. Die erfindungsgemäße Verwendung ermöglicht also die Herstellung besonders wirksamer Medikamente.

20

Nach weiterer Maßgabe der Erfindung ist die Verwendung eines Vektors zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens vorgesehen, wobei ein Strang der dsRNA einen zu diesem Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. - Die Verwendung eines Vektors ermöglicht eine besonders wirksame Gentherapie.

45

30 Hinsichtlich vorteilnafter Ausgestaltungen des Medikaments und der Verwendung wird auf die Beschreibung der vorangegangenen Merkmale verwiesen.

50

Nachfolgend werden anhand der Figuren Ausführungsbeispiele der Erfindung näher erläutert. Es zeigen:

10

10

Fig. 1 die schematische Darstellung eines Plasmids für 5 die *in vitro-*Transkription mit T7- und SP6-Polymerase,

15

Fig. 2 RNA nach Elektrophorese auf einem 8%igen Polyacrylamidgel und Ethidiumbromidfärbung,

20

Fig. 3 eine Darstellung radioaktiver RNA-Transkripte nach Elektrophorese auf einem 8%igen Polyacrylamidgel mit 7 M Harnstoff mittels eines "Instant Imagers" und

25

Fig. 4 a - e Texas-Rot- und YFP-Fluoreszenz in murinen Fibroblasten.

30

35

40

45

50

Ausführungsbeispiel 1:

20 Die Inhibition der Transkription wurde durch sequenzhomologe dsRNA in einem *in vitro-*Transkriptionssystem mit einem Kernextrakt aus humanen HeLa-Zellen nachgewiesen. Die DNA-Matrize für diesen Versuch war das mittels BamHI linearisierte Plasmid pCMV1200.

25

10

15

Herstellung der Matrizenplasmide:

Zur Verwendung bei der enzymatischen Synthese der dsRNA wurde das in Fig. 1 dargestellte Plasmid konstruiert. Dazu wurde zunächst eine Polymerase-Kettenreaktion (PCR) mit der "positive control DNA" des HeLaScribe Nuclear Extract in vitro Transkriptionskits der Firma Promega, Madison, USA als DNA-Matrize durchgeführt. Einer der verwendeten Primer enthielt die Sequenz einer EcoRI-Schnittstelle und des T7-RNA-Polymerase-Promotors gemäß Sequenzprotokoll Nr. 1. Der andere Primer ent-

15

20

25

35

40

45

11

hielt die Sequenz einer BamHI-Schnittstelle und des SP6-RNA-Polymerase-Promotors gemäß Sequenzprotokoll Nr. 2. Darüber hinaus wiesen beide Primer an ihren 3'-Enden identische bzw. komplementare Bereiche zur DNA-Matrize auf. Die PCR wurde mit-5 tels des "Tag PCR Core Kits" der Firma Qiagen, Hilden, Deutschland nach Herstellerangaben durchgeführt. In einem Volumen von 100 μ l wurden 1,5 mM MgCl₂, je 200 μ M dNTP, je 0,5 μM Primer, 2,5 U Taq-DNA-Polymerase und etwa 100 ng "positive control DNA als Matrize in PCR-Puffer eingesetzt. Nach der 10 anfänglichen Denaturierung der Matrizen-DNA durch Erhitzen auf 94°C für 5 Minuten erfolgte die Amplifikation in 30 Zyklen von je 60 Sekunden Denaturierung bei 94°C, 60 Sekunden Annealing bei 5°C unterhalb der berechneten Schmelztemperatur der Primer und 1,5 - 2 Minuten Polymerisation bei 72°C. Nach einer 15 Schlußpolymerisation von 5 Minuten bei 72°C wurden 5 μl des Reaktionsansatzes durch Agarosegelelektrophorese analysiert. Die Länge des so amplifizierten DNA-Fragmentes betrug 400 Basenpaare, wobei 340 Basenpaare der "positive control DNA" entsprachen. Das PCR-Produkt wurde aufgereinigt, mit EcoRI und 20 BamHI hydrolysiert und nach erneuter Aufreinigung zur Ligation mit einem ebenfalls durch EcoRI und BamHI hydrolysierten pUC18 Vektor eingesetzt. Es erfolgte Transformation von E. coli XL1blue. Das erhaltene Plasmid (pCMV5) trägt ein DNA-Fragment, das am 5'-Ende von dem T7- und am 3'-Ende von dem SP6-Promotor 25 flankiert wird. Durch Linearisierung des Plasmids mit BamHI kann es in vitro mit der T7-RNA-Polymerase zur run-off-Transkription einer 340 Nukleotide langen, in Sequenzprotokoll Nr. 3 dargestellten, einzelsträngigen RNA eingesetzt werden. Wird das Plasmid mit EcoRI linearisiert, kann es zur run-off-30 Transkription mit der SP6-RNA-Polymerase eingesetzt werden, wobei der komplementäre Strang entsteht. Entsprechend dem zuvor dargestellten Verfahren wurde auch eine 23 Nukleotide längere RNA synthetisiert. Dazu wurde eine in Sequenzprotokoll

Nr. 4 dargestellte DNA über die *Eco*RI und *Bam*HI-Schnittstellen mit dem pUC18 Vektor ligiert.

10

15

5

Als DNA-Matrize für die in vitro-Transkription mit HeLaKernextrakt wurde das Plasmid pCMV1200 konstruiert. Dazu wurde
ein 1191 bp großes EcoRI/BamHI-Fragment der im HeLaScribe®
Nuclear Extract in vitro Transkriptionskit enthaltenen Positivkontroll-DNA mittels PCR amplifiziert. Das amplifizierte
Fragment umfaßt den 828 bp großen "unmittelbar frühen" CMVPromotor und ein 363 bp großes transkribierbares DNA-Fragment.
Das PCR-Produkt wurde über "T-Überhang"-Ligation mit dem Vektor pGEM-T ligiert. Am 5'-Ende des Fragments ist eine BamHISchnittstelle. Das Plasmid wurde durch Hydrolyse mit BamHI linearisiert und als Matrize zur run-off-Transkription einge-

25

20

in vitro-Transkription der komplementären Einzelstränge: pCMV5-Plasmid-DNA wurde mit EcoRI bzw. BamHI linearisiert. Sie

wurde als DNA-Matrize für eine *in vitro*-Transkription der kom-20 plementären RNA-Einzelstränge mit SP6- bzw. T7-RNA-Polymerase verwendet. Dazu wurde das "Riboprobe *in vitro* Transcription"

System der Firma Promega, Madison, USA eingesetzt. Nach Herstellerangaben wurden 2 μ g linearisierte Plasmid-DNA in 100 μ l Transkriptionspuffer und 40 U T7- oder SP6-RNA-Polymerase 5 - 6 Stunden bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die DNA-

Matrize durch Zugabe von 2,5 µl RNase-freier DNase RQ1 und In-

30

35

40

45

kubation für 30 Minuten bei 37°C abgebaut. Der Transkriptionsansatz wurde mit $\rm H_{2}O$ auf 300 $\mu 1$ aufgefüllt und durch Phenolextraktion gereinigt. Die RNA wurde durch Zugabe von 150 $\mu 1$ 7 M Ammoniumacatat und 1125 $\mu 1$ Ethanol gefällt und bis zur Hybridisierung bei -65°C aufbewahrt.

Herstellung der RNA-Doppelstränge:

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Zur Hybridisierung wurden 500 μ l der in Ethanol aufbewahrten und gefällten einzelsträngigen RNA abzentrifugiert. Das resultierende Pellet wurde getrocknet und in 30 μ l PIPES-Puffer, pH 6,4 in Gegenwart von 80 % Formamid, 400 mM NaCl und 1 mM EDTA aufgenommen. Jeweils 15 μ l der komplementären Einzelstränge wurden zusammengegeben und für 10 Minuten auf 85°C erhitzt. Anschließend wurden die Ansätze bei 50°C über Nacht inkubiert und auf Raumtemperatur abgekühlt.

- 10 Bei der Hybridisierung wurden nur annähernd äquimolare Mengen der beiden Einzelstränge eingesetzt. Dadurch enthielten die dsRNA-Präparationen einzelsträngige RNA (ssRNA) als Kontamination. Um diese ssRNA-Kontaminationen zu entfernen, wurden die Ansätze nach der Hybridisierung mit den einzelstrangspezifi-
- 15 schen Ribonukleasen RNase A aus Rinderpankreas und RNase T1 aus Aspergillus oryzae behandelt. RNase A ist eine für Pyrimidine spezifische Endoribonuklease. RNase T1 ist eine Endoribonuklease, die bevorzugt auf der 3'-Seite von Guanosinen schneidet. dsRNA ist kein Substrat für diese Ribonukleasen.
- 20 Für die RNase-Behandlung wurde zu den Ansätzen in 300 μ l Tris, pH 7,4, 300 mM NaCl und 5 mM EDTA 1,2 μ l RNaseA in einer Konzentration von 10 mg/ml und 2 μ l RNaseT1 in einer Konzentration von 290 μ g/ml zugegeben. Die Ansätze wurden 1,5 Stunden bei 30°C inkubiert. Danach wurden die RNasen durch Zugabe von 5 μ l
- 25 Proteinase K in einer Konzentration von 20 mg/ml sowie 10 μ l 20% iges SDS und Inkubation für 30 Minuten bei 37°C denaturiert. Die dsRNA wurde durch Phenol-Extraktion gereinigt und mit Ethanol gefällt. Um die Vollständigkeit des RNase-Verdaus überprüfen zu können, wurden zwei Kontrollansätze mit ssRNA 30 analog zu den Hybridisierungsansätzen behandelt.
 - Das getrocknete Pellet wurde in 15 μ l TE-Puffer, pH 6,5 aufgenommen und auf einem 8%igen Gel einer nativen Polyacrylamidgelelektrophorese unterzogen. Das Acrylamidgel wurde anschlie-

10

15

20

25

30

35

40

45

50

14

ßend in einer Ethidiumbromidlösung gefärbt und in einem Wasserbad gespült. Fig. 2 zeigt die auf einem UV-Transilluminator sichtbar gemachte RNA. Die auf Spur 1 aufgetragene sense- und die auf Spur 2 aufgetragene antisense-RNA zeigten unter den 5 gewählten Bedingungen ein anderes Laufverhalten als die auf Spur 3 aufgetragene dsRNA des Hybridisierungsansatzes. Die auf den Spuren 4 bzw. 5 aufgetragene RNase-behandelte sense- bzw antisense-RNA erzeugte keine sichtbare Bande. Dies zeigt, daß die einzelsträngigen RNAs vollständig abgebaut wurden. Die auf 10 Spur 6 aufgetragene RNase-behandelte dsRNA des Hybridisierungsansatzes ist resistent gegenüber der RNase-Behandlung. Die im nativen Gel im Vergleich zu der auf Spur 3 aufgetragenen dsRNA schneller wandernde Bande resultiert aus dsRNA, die frei von ssRNA ist. Neben der dominierenden Hauptbande treten 15 nach der RNase-Behandlung schwächere, schneller wandernde Banden auf.

in vitro-Transkriptions-Test mit menschlichem Zellkernextrakt: Unter Verwendung des HeLaScribe® Nuclear Extract in vitro 20 Transkriptionskits der Firma Promega, Madison, USA wurde die Transkriptionseffizienz des oben angegebenen, im Plasmid pCMV1200 enthaltenen, zur "positive control DNA" homologen sequenzhomologen dsRNA DNA-Fragments in Gegenwart der (dsRNA-CMV5) bestimmt. Außerdem wurde der Einfluß der nicht-25 sequenzhomologen, dem "Gelb fluoreszierenden Protein" (YFP)-Gen entsprechenden dsRNA (dsRNA-YFP) untersucht. Diese dsRNA war analog zur sequenzhomologen dsRNA hergestellt worden. Die Sequenz eines Stranges dieser dsRNA ist Sequenzprotokoll Nr. 5 zu entnehmen. Als Matrize für die run-off-Transkription diente 30 das Plasmid pCMV1200. Es trägt den "unmittelbar frühen" Promotor des Cytomegalievirus, der von der eukaryotischen RNA-Polymerase II erkannt wird, und ein transkribierbares DNA-Fragment. Die Transkription erfolgte mittels des HeLa-Kernextrakts, der alle notwendigen Proteine für eine Tran-

skription enthält. Durch Zugabe von [.- 32P]rGTP zum Transkriptionsansatz wurde radioaktiv markiertes Transkript erhalten. 10 Das verwendete [•-32P]rGTP hatte eine spezifische Aktivität von 400 Ci/mmol, 10 mCi/ml. Pro Ansatz wurden 3 mM MgCl2, je 5 400 μ M rATP, rCTP, rUTP, 16 μ M rGTP, 0.4 μ M [•-32P]rGTP und je nach Versuch 1 fmol linearisierte Plasmid-DNA und verschiedene 15 Mengen an dsRNA in Transkriptionspuffer eingesetzt. Jeder Ansatz wurde mit H₂O auf ein Volumen von 8,5 μl aufgefüllt. Die Ansätze wurden vorsichtig gemischt. Zum Starten der Transkrip-10 tion wurden 4 U HeLa-Kernextrakt in einem Volumen von 4 μ l zu-20 gegeben und für 60 Minuten bei 30°C inkubiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von 87,5 µl auf 30°C erwärmten Stopp-Mix beendet. Zur Entfernung der Proteine wurden die Ansätze mit 100 μ l Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol (25:24:1, v/v/v), ge-25 15 sättigt mit TE-Puffer, pH 5,0, versetzt und 1 Minute kräftig gemischt. Zur Phasentrennung wurde etwa 1 Minute bei 12000 rpm zentrifugiert und die obere Phase in ein neues Reaktionsgefäß 30 überführt. Zu jedem Ansatz wurden 250 μ l Ethanol zugegeben. Die Ansätze wurden gut gemischt und für mindestens 15 Minuten 20 auf Trockeneis/Methanol inkubiert. Zur Präzipitation der RNA wurden die Ansätze 20 Minuten bei 12000 rpm und 4°C zentrifu-35 Der Überstand wurde verworfen. Das Pellet wurde 15 Minuten im Vakuum getrocknet und in 10 μl H₂O resuspendiert. Zu jedem Ansatz wurden 10 µl denaturierender Probenpuf-25 fer zugegeben. Die Trennung des freien GTP vom entstandenen 40 Transkript erfolgte mittels denaturierender Polyacrylamid-Gelelektrophorese auf einem 8%igen Gel mit 7 M Harnstoff. Die bei der Transkription mit HeLa-Kernextrakt gebildeten RNA-Transkripte in denaturierendem Probenpuffer wurden für 10 Mi-45 30 nuten auf 90°C erhitzt und 10 μ l davon sofort in die frisch gespülten Probentaschen aufgetragen. Die Elektrophorese erfolgte bei 40 mA. Die Menge der bei der Transkription gebildeten radioaktiven ssRNA wurde nach der Elektrophorese mit Hilfe 50 eines Instant Imager analysiert.

Fig. 3 zeigt die mittels des Instant Imagers dargestellte ra-10 dioaktive RNA aus einem repräsentativen Tests. Es wurden aus folgenden Transkriptionsansätzen gewonne Proben aufgetragen: Spur 1: ohne Matrizen-DNA, ohne dsRNA; 15 Spur 2: 50 ng Matrizen-DNA, ohne dsRNA; Spur 3: 50 ng Matrizen-DNA, 0,5 µg dsRNA-YFP; Spur 4: 50 ng Matrizen-DNA, 1,5 µg dsRNA-YFP; 10 Spur 5: 50 ng Matrizen-DNA, 3 μg dsRNA-YFP; 20

Spur 6: 50 ng Matrizen-DNA, 5 μ g dsRNA-YFP;

Spur 7: ohne Matrizen-DNA, 1,5 dsRNA-YFP;

Spur 8: 50 ng Matrizen-DNA, ohne dsRNA;

Spur 9: 50 ng Matrizen-DNA, 0,5 µg dsRNA-CMV5;

15 Spur 10: 50 ng Matrizen-DNA, 1,5 μg dsRNA-CMV5; Spur 11: 50 ng Matrizen-DNA, 3 μg dsRNA-CMV5;

Spur 12: 50 ng Matrizen-DNA, 5 μ g dsRNA-CMV5;

30

35

40

45

25

Es zeigte sich eine deutliche Verringerung der Menge an Tran-20 skript in Gegenwart von sequenzhomologer dsRNA im Vergleich zum Kontrollansatz ohne dsRNA sowie auch zu den Ansätzen mit nicht-sequenzhomologer dsRNA-YFP. Die Positivkontrolle in Spur 2 zeigt, daß bei der in vitro-Transkription mit HeLa-Kernextrakt radioaktives Transkript gebildet wurde. Der Ansatz 25 dient zum Vergleich mit den Transkriptionsansätzen, die in Gegenwart von dsRNA inkubiert worden waren. Die Spuren 3 bis 6 zeigen, daß die Zugabe von nicht-sequenzspezifischer dsRNA-YFP keinen Einfluß auf die Menge des gebildeten Transkripts hat. Die Spuren 9 bis 12 zeigen, daß die Zugabe einer zwischen 1,5 30 und 3 μg liegenden Menge sequenzspezifischer dsRNA-CMV5 zu einer Abnahme der gebildeten Transkript-Menge führt. Um auszuschließen, daß die beobachteten Effekte nicht auf der dsRNA, sondern auf einer möglicherweise bei der Herstellung der dsRNA

unabsichtlich mitgeführten Kontamination beruhen, wurde eine

55

15

20

25

30

35

40

45

17

weitere Kontrolle durchgeführt. Einzelstrang-RNA wurde wie oben beschrieben transkribiert und anschließend der RNase-Behandlung unterzogen. Mittels nativer Polyacrylamidgelelektrophorese konnte gezeigt werden, daß die ssRNA vollständig 5 abgebaut worden war. Dieser Ansatz wurde wie die Hybridisierungsansätze einer Phenolextraktion und einer Ethanolfällung unterzogen und anschließend in TE-Puffer aufgenommen. Auf diese Weise wurde eine Probe erhalten, die keine RNA enthielt, aber mit den gleichen Enzymen und Puffern behandelt worden war 10 wie die dsRNA. Spur 8 zeigt, daß der Zusatz dieser Probe keinen Einfluß auf die Transkription hatte. Die Abnahme des Transkripts bei Zugabe sequenzspezifischer dsRNA kann deshalb eindeutig der dsRNA selbst zugeschrieben werden. Die Reduzierung der Transkript-Menge eines Gens in Gegenwart von dsRNA bei ei-15 nem menschlichen Transkriptionssystem zeigt eine Hemmung der Expression des entsprechenden Gens an. Dieser Effekt ist auf einen neuartigen, durch die dsRNA bedingten Mechanismus zurückzuführen.

20 Ausführungsbeispiel 2:

Als Testsystem für diese in vivo-Experimente diente die murine Fibroblasten-Zellinie NIH3T3, ATCC CRL-1658. Mit Hilfe der Mikroinjektion wurde das YFP-Gen in die Zellkerne eingebracht. Die Expression des YFP wurde unter dem Einfluß gleichzeitig mittransfizierter sequenzhomologer dsRNA untersucht. Diese dsRNA-YFP ist über eine Länge von 315 bp zum 5´-Bereich des YFP-Gens homolog. Die Nukleotidsequenz eines Strangs der dsRNA-YFP ist in Sequenzprotokoll Nr. 5 wiedergegeben. Die Auswertung unter dem Fluoreszenzmikroskop erfolgte 3 Stunden nach Injektion anhand der grün-gelben Fluoreszenz des gebildeten YFF.

50

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Konstruktion des Matrizenplasmids und Herstellung der dsRNA:

Als Matrize für die Herstellung der YFP-dsRNA mittels T7- und SP6-in vitro-Transkription wurde ein Plasmid nach dem gleichen Prinzip wie im Ausführungsbeispiel 1 beschrieben konstruiert.

5 Das gewünschte Genfragment wurde unter Verwendung des Primers Eco_T7_YFP gemäß Sequenzprotokoll Nr. 6 und Bam_SP6_YFP gemäß Sequenzprotokoll Nr. 7 mittels PCR amplifiziert und analog zu der obigen Beschreibung zur Herstellung der dsRNA verwendet.

Die erhaltene dsRNA-YFP ist identisch mit der in Ausführungs-

10 beispiel 1 als nicht-sequenzspezifische Kontrolle verwendeten dsRNA.

Es wurde eine am 3'-Ende der RNA gemäß Sequenzprotokoll Nr. 8 über eine C18-Linkergruppe chemisch mit dem 5'-Ende der kom-15 plementären RNA verknüpfte dsRNA (L-dsRNA) hergestellt. Dazu wurden mit Disulfid-Brücken modifizierte Synthone verwendet. Das 3'-terminale Synthon ist über den 3'-Kohlenstoff mit einer aliphatischen Linker-Gruppe über eine Disulfidbrücke an den festen Träger gebunden. Bei dem zum 3'-terminalen Synthon des 20 einen Oligoribonukleotids komplementären 5'-terminalen Synthon des komplementären Oligoribonukleotids Tritylschutzgruppe über einen weiteren aliphatischen Linker und eine Disulfidbrücke gebunden. Nach Synthese der beiden Einzelstränge, Entfernen der Schutzgruppen und Hybridisierung 25 der komplementären Oligoribonukleotide gelangen die entstehenden Thiolgruppen in räumliche Nachbarschaft zueinander. Durch Oxidation werden die Einzelstränge über ihre aliphatischen Linker und eine Disulfidbrücke miteinander verknüpft. Anschließend erfolgt Reinigung mit Hilfe der HPLC.

30 Vorbereitung der Zellkulturen:

Die Zellen wurden in DMEM mit $4.5\,$ g/l Glucose, $10\,$ % fötalem Rinderserum unter $7.5\,$ % CO_2 -Atmosphäre bei $37\,$ °C in Kulturschalen inkubiert und vor Erreichen der Konfluenz passagiert. Das

Ablösen der Zellen erfolgte mit Trypsin/EDTA. Zur Vorbereitung der Mikroinjektion wurden die Zellen in Petrischalen überführt und bis zu Bildung von Mikrokolonien weiter inkubiert.

19

5 Mikroinjektion:

15

Die Kulturschalen wurde zur Mikroinjektion für ca. 10 Minuten aus dem Inkubator genommen. Es wurde in ca. 50 Zellkerne pro Ansatz innerhalb eines markierten Bereichs unter Verwendung des Mikroinjektionssystems AIS der Firma Carl Zeiss, Göttin-

20

10 gen, Deutschland einzeln injiziert. Anschließend wurden die Zellen weitere drei Stunden inkubiert. Für die Mikroinjektion wurden Borosilikat-Glaskapillaren der Firma Hilgenberg GmbH, Malsfeld, Deutschland mit einem Spitzendurchmesser unter 0,5 µm vorbereitet. Die Mikroinjektion wurde mit einem Mikromani-

25

15 pulator der Firma Narishige Scientific Instrument Lab., Tokyo, Japan durchgeführt. Die Injektionsdauer betrug 0,8 Sekunden, der Druck ca. 100 hPa. Für die Transfektion wurde das Plasmid pCDNA-YFP verwendet, das ein ca. 800 bp großes BamHI/EcoRI-Fragment mit dem Gen des YFP im Vektor pcDNA3 ent-

30

20 hält. Die in die Zellkerne injizierten Proben enthielten 0,01 μg/μl pCDNA-YFP sowie an Dextran-70000 gekoppeltes Texas-Rot in 14 mM NaCl, 3 mM KCl, 10 mM KPO4, pH 7,5. Zusätzlich wurden ca. 100 pl RNA mit einer Konzentration von 1 μM, bzw. 375 μM im Fall der L-dsRNA, zugegeben.

40

45

35

25

Die Zellen wurden bei Anregung mit Licht der Anregungswellenlänge von Texas-Rot, 568 nm, bzw. von YFP, 488 nm, mittels eines Fluoreszenzmikroskops untersucht. Einzelne Zellen wurden mittels einer digitalen Kamera dokumentiert. Die Figuren 4 a -30 e zeigen das Ergebnis für NIH3T3-Zellen. Bei den in Fig. 4 a gezeigten Zellen ist sense-YFP-ssRNA, in Fig. 4 b antisense-YFP-ssRNA, in Fig. 4 c dsRNA-YFP, in Fig. 4 d keine RNA und in Fig. 4 e L-dsRNA injiziert worden.

50

Das jeweils linke Feld zeigt die Fluoreszenz von Zellen, die mit 568 nm angeregt wurden. Rechts ist die Fluoreszenz derselben Zellen bei Anregung mit 488 nm zu sehen. Die Texas-Rot-Fluoreszenz aller dargestellten Zellen zeigt, daß die Injektionslösung erfolgreich in die Zellkerne appliziert wurde und getroffene Zellen nach drei Stunden noch lebendig waren. Abgestorbene Zellen zeigten keine Texas-Rot-Fluoreszenz mehr.

Die jeweils rechten Felder der Figuren 4 a und 4 b zeigen, daß die Expression des YFP bei Injektion der einzelsträngigen RNA in die Zellkerne nicht sichtbar inhibiert wurde. Das rechte Feld der Fig. 4 c zeigt Zellen, deren YFP-Fluoreszenz nach Injektion von dsRNA-YFP nicht mehr nachweisbar war. Fig. 4 d zeigt als Kontrolle Zellen, in die keine RNA injiziert worden war. Die in Fig. 4 e dargestellte Zelle zeigt durch die Injektion der L-dsRNA, die zum YFP-Gen sequenzhomologe Bereiche aufweist, eine nicht mehr nachweisbare YFP-Fluoreszenz. Dieses Ergebnis belegt, daß auch kürzere dsRNAs zur spezifischen Inhibition der Genexpression bei Säugern verwendet werden können, wenn die Doppelstränge durch chemische Verknüpfung der Einzelstränge stabilisiert werden.

Τ,	-	+	_	~	-	+	٠,	~	

10	Asanuma, H., Ito, T., Yoshida, T., Liang, X. & Komiyama, M.
	(1999). Photoregulation der Bildung und Dissoziation ei-
	nes DNA-Duplexes durch cis-trans-Isomerisierung einer
15	Azobenzoleinheit. Angew. Chem. 111, 2547-2549.

Azhayeva, E., Azhayev, A., Auriola, S., Tengvall, U., Urtti,
A. & Lönnberg, H. (1997). Inhibitory properties of double
helix forming circular oligonucleotides. *Nucl. Acids Res.*25, 4954-4961.

Castelli, J., Wood, K.A. & Youle, R.J. (1998). The 2-5A system in viral infection and apoptosis. *Biomed. Pharmacother*.

52, 386-390.

Dolinnaya, N.G., Blumenfeld, M., Merenkova, I., Oretskaya, T.S., Krynetskaya, N.F., Ivanovskaya, M.G., Vasseur, M. & Shabarova, Z.A. (1993). Oligonucleotide circularization by template-directed chemical ligation. *Nucl. Acids Res.* 21, 5403-5407.

Expert-Bezancon, A., Milet, M. & Carbon, P. (1983). Precise localization of several covalent RNA-RNA cross-link in Escherichia coli 16S RNA. Eur. J. Biochem. 136, 267-274.

Fire, A., Xu, S., Montgomery, M.K., Kostas, S.A., Driver, S.E. & Mello, C.C. (1998). Potent and specific genetic interference by double-stranded RNA in *Caenorhabditis elegans*.

Nature 391, 806-811.

5	22
10	Gao, H., Yang, M., Patel, R. & Cook, A.F. (1995). Circulaization of oligonucleotides by disulfide bridge formation. Nucl. Acids Res. 23, 2025-2029.
15	5 Gryaznov, S.M. & Letsinger, R.L. (1993). Template controlled coupling and recombination of oligonucleotide blocks containing thiophosphoryl groups. <i>Nucl. Acids Res.</i> 21, 1403-1408.
20	10 Kaufman, R.J. (1999). Double-stranded RNA-activated protein kinase mediates virus-induced apoptosis: A new role for an old actor. <i>Proc. Natl. Acad. Sci. USA</i> 96 , 11693-11695.
25	Lipson, S.E. & Hearst, J.E. (1988). Psoralen cross-linking of ribosomal RNA. In <i>Methods in Enzymology</i> Anonymous pp. 330-341.
30 35	<pre>Liu, Z.R., Sargueil, B. & Smith, C.W. (1998). Detection of a</pre>
40	Micura, R. (1999). Cyclic oligoribonucleotides (RNA) by solid- 25 phase synthesis. Chem. Eur. J. 5, 2077-2082.
	Skripkin, E., Isel, C., Marquet, R., Ehresmann, B. & Ehresmann, C. (1996). Psoralen crosslinking between human im-

Acids Res. 24, 509-514.

munodeficiency virus type 1 RNA and primer $tRNA_3^{\text{tys}}$. Nucl.

45

30

Wang,	S.	&	Kool,	E.T.	(1	994).	(Circula	ar l	RNA	oligo	nucl	eot	:ide	es.
	Synt	the	esis,	nuclei	ic i	acid	bi	inding	pr	oper	ties,	and	l a	con	npa-
	rise	วก	with	circul	lar	DNAs	S .	Nucl.	Ac.	ids	Res.	22.	232	26-2	2333

10

5 Wang, Z. & Rana, T.M. (1996). RNA conformation in the Tat-TAR complex determined by site-specific photo-cross-linking. Biochem. 35, 6491-6499.

15

Watkins, K.P. & Agabian, N. (1991). In vivo UV cross-linking of U snRNAs that paticipate in trypanosome transsplicing. Genes & Development 5, 1859-1869.

20

Wengel, J. (1999). Synthesis of 3'-C- and 4'-C-branched oligo-deoxynucleotides and the development of locked nucleic acid (LNA). Acc. Chem. Res. 32, 301-310.

25

30

15

20

2720.

Zwieb, C., Ross, A., Rinke, J., Meinke, M. & Brimacombe, R. (1978). Evidence for RNA-RNA cross-link formation in Escherichia coli ribosomes. Nucl. Acids Res. 5, 2705-

35

40

45

50

Claims

Patentansprüche

10

1. Verfahren zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens in einer Zelle, wobei ein Oligoribonukleotid mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) in die Zelle eingeführt wird, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß der zum Zielgen komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare

15

10 aufweist.

20

25

Verfahren zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens in einer Zelle, wobei ein Vektor zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) in die Zelle eingeführt wird, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß der zum Zielgen komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare aufweist.

30

20

30

15

.

 Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die dsRNA oder der Vektor in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, eingeschlossen wird.

40

35

Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA oder der Vektor in virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder enzymatischem Weg hergestellte künstliche Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen wird.

45

5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare aufweist.

55

	,		
		•	

 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Zielgen in eukaryontischen Zellen exprimiert wird.

10

 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei
 das Zielgen aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Onkogen, Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen.

15

8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 10 das Zielgen in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimiert wird.

25

20

 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Zielgen Bestandteil eines Virus oder Viroids ist.

15

10. Verfahren nach Anspruch 9, wobei das Virus ein humanpathogenes Virus oder Viroid ist.

30

11. Verfahren nach Anspruch 9, wobei das Virus oder Viroid 20 ein tier- oder pflanzenpathogenes Virus oder Viroid ist.

35

12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

40

25 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II aus zwei separaten RNA-Einzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen RNA-Einzelstrangs gebildet wird.

45

50

14. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet wird.

15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 10 die Nukleotide im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau chemisch modifi-5 ziert sind. 15 16. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Enden der dsRNA modifiziert werden, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge 10 entgegenzuwirken. 20 17. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vor-25 15 zugsweise zwei, weitere chemische Verknüpfung/en erhöht wird. 30 18. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung durch eine kovalente oder ioni-20 sche Bindung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waals- oder Stape-35 lungswechselwirkungen, oder durch Metall-

Ionenkoordination gebildet wird.

40

25 19. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung an mindestens einem, vorzugsweise an beiden, Enden des komplementären Bereichs II hergestellt wird.

45

30 20. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet wird, wobei die Verbindungs-Poly-(oxyphosphinicooxy-1,3vorzugsweise propandiol) - und/oder Polyethylenglycol-Ketten sind.

55

5	

21. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 10 die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzten Purinanaloga gebildet wird. 15 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 22. die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II eingeführte Azabenzoleinheiten gebildet wird. 20 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 23. die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nukleotiden benutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet wird. 25 15 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei zur Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestenes eine der folgenden Gruppen benutzt wird: Methylenblau; 30 bifunktionelle Gruppen, vorzugsweise Bis-(2-chlorethyl)-N-acetyl-N'-(p-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; amin; 20 Thiouracil; Psoralen. 35 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 25. die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträngigen Bereichs angebrachte Thiophosphoryl-Gruppen 25 40 gebildet wird.

26. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen Bereichs durch Tripelhelix-Bindungen hergestellt wird.

50

45

30

27. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mindestens eine 2'-Hydroxylgruppe der Nukleotide der

dsRNA in dem komplementären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt ist.

15

10

5 28. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mindestens ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II ein "locked nucleotide" mit einem, vorzugsweise durch eine 2'-0, 4'-C-Methylenbrücke, chemisch modifizierten Zuckerring ist.

. 20

1.0

15

29. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Hüllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon umgeben wird.

25

30. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Hüllprotein vom Polyomavirus abgeleitet ist.

30

20 31. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Hüllprotein das Virus-Protein 1 (VP1) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthält.

35

32. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 25 bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt ist.

45

40

33. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 30 die dsRNA zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär ist.

50

5	
~	

34. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Zelle eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle ist.

15

5 35. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mindestens zwei voneinander verschiedene dsRNAs oder mindestens ein dafür kodierender Vektor in die Zelle eingeführt werden, wobei ein Strang jeder dsRNA zumindest abschnittsweise komplementär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen Zielgenen ist.

20

36. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei eines der Zielgene das PKR-Gen ist.

25

30

35

15 37. Medikament mit mindestens einem Oligoribonukleotid mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist.

20

38. Medikament mit mindestens einem Vektor zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist.

40

45

39. Medikament nach Anspruch 37 oder 38, wobei die dsRNA oder der Vektor verpackt in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, vorliegt.

50

40. Medikament nach Anspruch 37 oder 38, wobei die dsRNA oder der Vektor in virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder enzymatischem Weg hergestellte künstliche

,	5		

Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen ist.

10

41. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 40, wobei dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare aufweist.

15

12. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 41, wobei das Zielgen in eukaryontischen Zellen exprimierbar ist.

20

10

30

43. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 42, wobei das Zielgen aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Onkogen, Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen.

25

15 44. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 43, wobei das Zielgen in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimierbar ist.

30

45. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 44, wobei das20 Zielgen Bestandteil eines Virus oder Viroids ist.

35

46. Medikament nach Anspruch 45, wobei das Virus ein humanpathogenes Virus oder Viroid ist.

40

25 47. Medikament nach Anspruch 45, wobei das Virus oder Viroid ein tier- oder pflanzenpathogenes Virus oder Viroid ist.

 Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 47, wobei die dsRNA abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

45

49. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 48, wobei der komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare aufweist.

50

15

20

25

30

э	

10

15

20

25

30

35

40

50

55

45

50. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 49, wobei ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II aus zwei separaten RNA-Einzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen, RNA-Einzelstrangs gebildet ist.

- 51. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 50, wobei der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet ist.
- 52. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 51, wobei die Nukleotide im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau chemisch modifiziert ist.
- 53. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 52, wobei die Enden der dsRNA modifiziert sind, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge entgegenzuwirken.
- 54. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 53, wobei der durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vorzugsweise zwei, weitere chemische Verknüpfung/en erhöht ist.
- 55. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 54, wobei die chemische Verknüpfung durch eine kovalente oder ionische Bindung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waals- oder Stapelungswechselwirkungen, oder durch Metall-Ionenkoordination gebildet ist.

	5		

15

56. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 55, wobei die chemische Verknüpfung an mindestens einem, vorzugsweise an beiden, Enden des komplementären Bereichs II hergestellt ist.

5

57. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 56, wobei die chemische Verknüpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet ist, wobei die Verbindungsgruppen vorzugsweise Poly-(oxyphosphinicooxy-1,3-propandiol)-

20

10 und/oder Polyethylenglycol-Ketten sind.

58. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 57, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzte Purinanaloga gebildet ist.

25

30

35

40

59. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 58, wobei die chemische Verknüpfung durch in die komplementären Bereiche II eingeschaltete Azabenzoleinheiten gebildet ist.

20

25

30

15

60. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 59, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nukleotiden benutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet ist.

61. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 60, wobei zur Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestenes eine der folgenden Gruppen benutzt wird: Methylenblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugsweise Bis-(2-chlorethyl)-amin; N-acetyl-N'-(p-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; 4-Thiouracil; Psoralen.

50

45

62. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 61, wobei die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträn-

25

gigen Bereichs vorgesehene Thiophosphoryl-Gruppen gebildet ist.

10

63. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 62, wobei die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen Bereichs vorgesehene Tripelhelix-Bindungen sind.

15

64. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 63, wobei mindestens eine 2'-Hydroxylgruppe der Nukleotide der dsRNA in dem komplementären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt ist.

25

20

65. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 64, wobei mindestens ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II ein "locked nucleotide" mit einem, vorzugsweise durch eine 2'-0, 4'-C-Methylenbrücke,
chemisch modifizierten Zuckerring ist.

30

20 66. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 65, wobei die dsRNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Hüllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon umgeben ist.

40

35

67. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 66, wobei das Hüllprotein vom Polyomavirus abgeleitet ist.

45

68. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 67, wobei das 30 Hüllprotein das Virus-Frotein 1 (VP1) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthält.

50

69. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 68, wobei bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem

25

	5	
•	·	

Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt ist.

10

70. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 69, wobei die dsRNA zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär ist.

15

71. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 70, wobei die Zelle eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle ist.

20

72. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 71, wobei darin mindestens zwei voneinander verschiedene dsRNAs oder
mindestens ein dafür kodierender Vektor enthalten sind,
wobei ein Strang jeder dsRNA zumindest abschnittsweise

25

wobei ein Strang jeder dsRNA zumindest abschnittsweise komplementär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen Zielgenen ist.

30

73. Medikament nach Anspruch 72, wobei eines der Zielgene das 20 PKR-Gen ist.

35

74. Verwendung eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA) zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist.

70

45

75. Verwendung eines Vektors zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (dsRNA)
30. zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der dsRNA einen zu diesem Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist.

;	5		

76. Verwendung nach Anspruch 74 oder 75, wobei die dsRNA oder der Vektor verpackt in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, vorliegt.

15

5 77. Verwendung nach Anspruch 74 oder 75, wobei die dsRNA oder der Vektor in virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder enzymatischem Weg hergestellte künstliche Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen ist.

20

10

25

78. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 77, wobei dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare aufweist.

25

15 79. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 78, wobei das Zielgen in eukaryontischen Zellen exprimierbar ist.

30

80. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 79, wobei das Zielgen aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Onkogen,
Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen.

35

81. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 80, wobei das Zielgen in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimierbar ist.

82. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 81, wobei das Zielgen Bestandteil eines Virus oder Viroids ist.

45

83. Verwendung nach Anspruch 82, wobei das Virus ein humanpathogenes Virus oder Viroid ist.

50

84. Verwendung nach Anspruch 82, wobei das Virus oder Viroid ein tier- oder pflanzenpathogenes Virus oder Viroid ist.

85. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 84, wobei die dsRNA abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

10

86. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 85, wobei ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II aus zwei separaten RNA-Einzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen RNA-Einzelstrangs gebildet ist.

20

15

87. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 86, wobei der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet wird.

25

15 88. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 87, wobei die Nukleotide im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau chemisch modifiziert sind.

30

20 89. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 88, wobei die Enden der dsRNA modifiziert sind, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge entgegenzuwirken.

35

40

25 90. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 89, wobei der durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vorzugsweise zwei, weitere chemische Verknüpfung/en erhöht ist.

45

30 91. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 90, wobei die chemische Verknüpfung durch eine kovalente oder ionische Bindung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waals- oder Stape-

55

lungswechselwirkungen, oder durch Metall-Ionenkoordination gebildet ist.

10

92. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 91, wobei die 5 chemische Verknüpfung an mindestens einem, vorzugsweise an beiden, Enden des komplementären Bereichs II hergestellt ist.

20

15

93. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 92, wobei die chemische Verknüpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet ist, wobei die Verbindungsgruppen vorzugsweise Poly-(oxyphosphinicooxy-1,3-propandiol)-und/oder Polyethylenglycol-Ketten sind.

25

15 94. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 93, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzte Purinanaloga gebildet ist.

30

20 95. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 94, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II eingeführte Azabenzoleinheiten gebildet ist.

35

96. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 95, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nukleotiden benutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet ist.

45

40

97. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 96, wobei zur 30 Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestenes eine der folgenden Gruppen benutzt wird: Methylenblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugsweise Bis-(2-chlorethyl)-amin; N-acetyl-N'-(p-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; 4-Thiouracil; Psoralen.

98. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 97, wobei die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträngigen Bereichs angebrachte Thiophosphoryl-Gruppen gebildet ist.

99. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 98, wobei die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen Bereichs durch Tripelhelix-Bindungen hergestellt ist.

100. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 99, wobei mindestens eine 2'-Hydroxylgruppe der Nukleotide der dsRNA in dem komplementären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt ist.

101. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 100, wobei mindestens ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II ein "locked nucleotide" mit einem, vorzugsweise durch eine 2'-0, 4'-C-Methylenbrücke, chemisch modifizierten Zuckerring ist.

102. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 101, wobei die dsRNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Hüllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon umgeben ist.

103. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 102, wobei das 30 Hüllprotein vom Polyomavirus abgeleitet ist.

104. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 103, wobei das Hüllprotein das Virus-Protein 1 (VP1) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthält.

10

105. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 104, wobei bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt ist.

15

10

106. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 105, wobei die dsRNA zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär ist.

20

107. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 106, wobei die Zelle eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle ist.

25

15 108. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 107, wobei mindestens zwei voneinander verschiedene dsRNAs oder mindestens ein dafür kodierender Vektor verwendet werden, wobei ein Strang jeder dsRNA zumindest abschnittsweise komplementär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen Zielgenen ist.

35

30

109. Verfahren nach Anspruch 108, wobei eines der Zielgene das PKR-Gen ist.

40

25 110. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 109, wobei das Medikament in die Blutbahn oder das Interstitium des zu therapierenden Organismus injizierbar ist.

45

111. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 110, wobei die 30 dsRNA bzw. der sie kodierende Vektor in Bakterien oder Mikroorganismen aufgenommen sind.

50

WO 00/44895

PCT/DE00/00244

10 -

112. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 111, wobei der komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare aufweist.

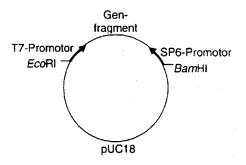


Fig. 1

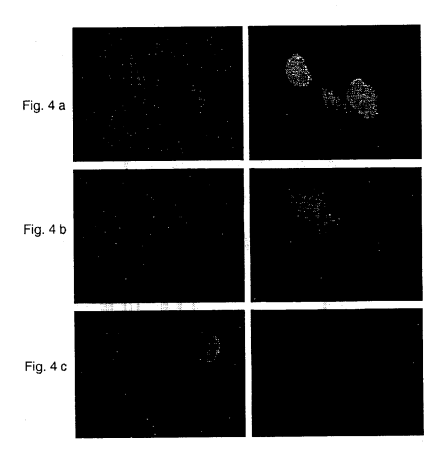


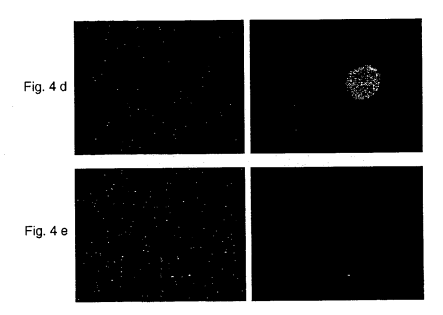
Fig. 2

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12



Fig. 3





```
SEQUENZPROTOKOLL
```

<110> Kreutzer Dr., Roland Limmer Dr., Stephan

5

<120> Verfahren und Medikament zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens

<130> 400968

10

<140>

<141>

<150> 199 03 713.2

15 <151> 1999-01-30

<150> 199 56 568.6

<151> 1999-11-24

20 <160> 8

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

25 <211> 45

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

30 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: EcoRI-Schnittstelle, T7-RNA-Polymerasepromotor

<400> 1

ggaattetaa tacgaeteae tatagggega teagatetet agaag

45

35

<210> 2

<211> 50

<212> DNA

40 <213> Künstliche Sequenz

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:
BamHI-Schnittstelle, SP6-RNA-Polymerasepromotor

5 <400> 2

gggatccatt taggtgacac tatagaatac ccatgatcgc gtagtcgata

50

<210> 3

10 <211> 340

<212> RNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

- 15 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: RNA, die einer Sequenz aus der *positive control DNA* des HeLaScribe Nuclear Extract in vitro Transkriptionskits der Firma Promega entspricht

<210> 4

30 <211> 363

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

- 35 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: DNA, die einer Sequenz aus der "positive control DNA" des HeLaScribe Nuclear Extract in vitro Transkriptionskits der Firma Promega entspricht
- 40 <400> 4 tcagatctct agaagcttta atgcggtagt ttatcacagt taaattgcta acgcagtcag 60

```
gcaccytyta tyaaatctaa caatycyctc atcytcatcc teggcaccyt caccctyyat 120
   getgtaggca taggettggt tatgeeggta etgeegggcc tettgeggga tategteeat 180
    tecgacagea tegecagtea etatggegtg etgetagege tatatgegtt gatgeaattt 240
    ctatgegeae cegittetegg ageaetgice gaeegetitig geogeegeee agiteetgete 300\,
 5 gettegetae ttggageeae tategactae gegateatgg egaceaeae egteetgtgg 360
    <210> 5
10 <211> 315
    <212> RNA
    <213> Künstliche Sequenz
15 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Sequenz aus
          dem YFP-Gen
    auggugagca agggcgagga gcuguucacc gggguggugc ccauccuggu cgagcuggac 60
20 ggcgacguaa acggccacaa guucagcgug uccggcgagg gcgagggcga ugccaccuac 120
    ggcaagcuga cceugaaguu caucugcaec accggcaage ugcccgugcc cuggcccacc 180
    cucgugacca cocugaccua eggegugeag ugeuucagee geuacceega ceacaugaag 240
    cagcacgacu ucuucaaguc cgccaugccc gaaggcuacg uccaggageg caccaucuuc 300
                                                                      315
    uucaaggacg acggc
25
    <210> 6
    <211> 52
    <212> DNA
30 <213> Künstliche Sequenz
    <220>
    <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:
          EcoRI-Schnittstelle, T7-RNA-Polymerasepromotor,
35
          komplementärer Bereich zum YFP-Gen
```

ggaattotaa tacgactoac tatagggcga atggtgagca agggcgagga gc

40

<210> 7

<211> 53 <212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

5 <220>

<223> Beschreibung der Künstlichen Sequenz:

BamHI-Schnittstelle, SP6-RNA-Polymerasepromotor,
komplementärer Bereich zum YFP-Gen

10 <400> 7

gggatccatt taggtgacac tatagaatac gccgtcgtcc ttgaagaaga tgg

53

<210> 8

15 <211> 21

<212> RNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

20 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: RNA, die einer Sequenz aus dem YFP-Gen entspricht

<400> 8

ucgagcugga cggcgacgua a

21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Jonel Application No PCT/DE 00/00244

		<u> </u>	
A CLASSII IPC 7	RCATION OF SUBJECT MATTER C12N15/11 A61K31/713		
According to	n International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do	ocumentation searched (classification system tollowed by classifica	tion symbols)	
IPC 7	A61K		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	endred
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	
	·		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the n	elevant passages	Relevant to claim No.
.,			
X	W0 92 19732 A (GENSET) 12 November 1992 (1992-11-12)	·	1-29, 32-34,
	12 MOVERIDE: 1992 (1992-11-12)		32-34, 37-43.
	· ·		45-66.
			69-71,
		ļ	74-80,
			82-102,
			105-108, 112
Y	abstract, page 11 lines 18-28		1-35.
	pages 12-13, page 15 line 22 bis	page 20 line 1	37-43,
	pages 33 and 46, figures 1-6	p-g ::::e ,,	45-72,
			74-80,
			82-108, 110 - 112
		•	110-112
		-/	
	İ		
	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
* Special c	ategones of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
A docum	ient defining the general state of the last which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th	the application but eory underlying the
"E" eanier	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the o	deimed invention
"L" dozum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	t be considered to
l which	n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the o	noinevent bemissi
.O. goonu	nent relening to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve an in document is combined with one or me ments, such combination being obvior	ore other such docu-
TO docum	nent published prior to the international filling date but	in the art.	
	than the priority date claimed	"&" document member of the same patent	
7559 01 274	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
	5 June 2000	20/06/2000	
Name and	maiting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	. —
	Curopean Faters (Jince), F.S. 3518 Faterbasen 2 NL 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo rs,	Gore V	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/DE 00/00244

ategory *	Citation of gocument, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
,	WO 98 05770 A (ROTHBARTH KARSTEN ;JOSWIG GABY (DE); WERNER DIETER (DE); SCHUBERT) 12 February 1998 (1998-02-12)	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 112
	abstract, pages 2-3	1-35, 37-43, 45-72, 74-80, 82-108, 110-112
C, P	W0 99 32619 A (CARNEGIE INST OF WASHINGTON :MONTGOMERY MARY K (US): FIRE ANDREW () 1 July 1999 (1999-07-01) abstract, pages 6, 11-12, 15-17	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108,
1	UHLMANN E ET AL: "ANTISENSE OLIGONUCLEOTIDES: A NEW THERAPEUTIC PRINCIPLE" CHEMICAL REVIEWS,US,AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, vol. 90, no. 4, 1 June 1990 (1990-06-01), pages 543-584, XP000141412 ISSN: 0009-2665 pages 558, 565-566, 574-575	15-28, 52-65, 88-101
A .	MADHUR K. ET AL.: "Antisense RNA: function and fate of duplex RNA in cells of higher eukaryotes." MICROBIOLOGY AND MOLECULAR BIOLOGY REVIEWS, vol. 62, December 1998 (1998–12), pages 1415–1434, XP000909741 * pages 1422–1423 and 1428 *	1-112

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/DE 00/00244

Patent document cited in search repo	n	Publication date	. 1	Patent family member(s)		Publication date
WO 9219732	Α	12-11-1992	FR	2675803	Α	30-10-1992
			AU	660679	В	06-07-1995
			AU	1759692	Α	21-12-1992
			CA	2102229	Α	26-10-1992
			ΕP	0581848	Α	09-02-1994
			JP	6506834	T	04-08-1994
WO 9805770	A	12-02-1998	DE	19631919	 A	12-02-1998
			EP	0918853	A	02-06-19 99
WO 9932619	Α	01-07-1999	AU	1938099	Α	12-07-1999

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intc. ionales Aktenzeicher
PCT/DE 00/00244

A. KLASS IPK 7	FIZIERUNG DES ANNELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/11 A61K31/713				
Nach der Ir	nternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der iPK			
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE				
Flecherchie IPK 7	wier Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K	(e }			
Recherchie	orte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	failen		
Während d	er Internationalen Recherche konsutterte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evd. verwendete S	uchbegriffe)		
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebi	e der in Betracht kommenden Teile	Beir, Anspruch Nr.		
x	WO 92 19732 A (GENSET) 12. November 1992 (1992-11-12)		1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108, 112		
Y	* Zusammenfassung, Seite 11 Z.18- Seiten 12-13, Seite 15 Z.22 bis S Z.1, Seiten 33 und 46, Abbildunge	Seite 20	1-35, 37-43, 45-72, 74-80, 82-108, 110-112		
		-/			
Χw	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamille			
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik dekiniert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Eldere Dokument, dies jedoch erst am oder nich dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Eldere Dokument, dies jedoch erst am oder nich dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Rechercherbenicht genannten Veröffentlichungsdatum einer anderen im Rechercherbenicht genannten Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung son allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht ist neu oder auf einer anderen ist (wie singelführt) 'O' Veröffentlichung, eine Ausstellung oder endere Maßnahmen bezieht P' Veröffentlichung, eine Ausstellung oder endere Maßnahmen bezieht P' Veröffentlichung ihr einen Fechmann naheliegend ist					
	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re			
	6. Juni 2000	20/06/2000			
Name und	l Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevolkmächtigter Bediensteter			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 851 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Gore, V			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inta :: Ionales Aktenzeichen
PCT/DE 00/00244

	ung) ALS WESENTUCH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Talla Dan Account to
enogeta)	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
X	WO 98 05770 A (ROTHBARTH KARSTEN ; JOSWIG GABY (DE); WERNER DIETER (DE); SCHUBERT) 12. Februar 1998 (1998-02-12)	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108, 112
Υ .	* Zusammenfassung, Seiten 2-3 *	1-35, 37-43, 45-72, 74-80, 82-108, 110-112
X,P	WO 99 32619 A (CARNEGIE INST OF WASHINGTON ; MONTGOMERY MARY K (US); FIRE ANDREW () 1. Juli 1999 (1999-07-01)	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108, 112
Y	* Zusammenfassung, Seiten 6,11-12,15-17 * UHLMANN E ET AL: "ANTISENSE OLIGONUCLEOTIDES: A NEW THERAPEUTIC PRINCIPLE" CHEMICAL REVIEWS,US,AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, Bd. 90, Nr. 4, 1. Juni 1990 (1990-06-01), Seiten 543-584, XP000141412 ISSN: 0009-2665 * Seiten 558,565-566,574-575 *	15-28, 52-65, 88-101
A	MADHUR K. ET AL.: "Antisense RNA: function and fate of duplex RNA in cells of higher eukaryotes." MICROBIOLOGY AND MOLECULAR BIOLOGY REVIEWS, Bd. 62, Dezember 1998 (1998–12), Seiten 1415–1434, XP000909741 Seiten 1422–1423 und 1428	1-112

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie genören

Inte onales Aktenzeichen
PCT/DE 00/00244

im Recherchenb ngeführtes Patentd		Datum der Veröffentlichung 12-11-1992	Mitglied(er) der Patentlamille		Datum der Veröffentlichung
WO 9219732	A		FR	2675803 A	30-10-1992
			AU	660679 B	06-07-1995
			AU	1759692 A	21-12-1992
			CA	2102229 A	26-10-1992
			EΡ	0581848 A	09-02-1994
			JР	6506834 T	04-08-1994
WO 9805770	A	12-02-1998	DE.	19631919 A	12-02-1998
			EP	0918853 A	02-06-1999
WO 9932619	A	01-07-1999	AU	1938099 A	12-07-1999

Formblatt PCT//SA/210 (Anhang Patentiamiliakulu) 1992)